....

NEW BACTERIUM AND PRODUCTION OF L-AMINO ACID USING THE SAME

Patent Number:

JP2000270882

Publication date:

2000-10-03

Inventor(s):

MATSUMAE HIROAKI;; TANIGUCHI TOMOYASU;; SHIBATANI TAKEJI;;

YOSHIOKA RYUZO

Applicant(s):

TANABE SEIYAKU CO LTD

Requested Patent: JP2000270882

Application

Number:

JP20000011171 20000120

Priority Number(s):

IPC Classification: C12N15/09; C12N1/21; C12N9/10; C12P13/04

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new bacterium useful for producing an L-amino acid, containing a plasmid containing a phenylalanine transaminase gene derived from a bacterium belonging to the genus Paracoccus at the downstream of a promoter functioning in a host bacterium. SOLUTION: This bacterium is obtained by adding a recombinant plasmid incorporated with a DNA encoding a phenylalanine transaminase derived from a bacterium (e.g. Paracoccus denitrificans, etc.), belonging to the genus Paracoccus at the downstream of a promoter functioning in a host bacterium to the host bacterium being Escherichia coli. The new recombinant bacterium has a base sequence between the promoter and an initiation codon of phenylalanine transaminase, being sequence of the formula. An L-amino acid can be efficiently obtained by treating the bacterium or its treated material with an oxo-acid compound in the presence of an amino acid donor.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公閱番号 特開2000-270882 (P2000-270882A)

(43)公開日 平成12年10月3日(2000.10.3)

| (51) Int.Cl. ² | 設別記号 | FΙ | テーマコード(参考) | | |
|-------------------------------|--------------------------------------|-------------------------------|-----------------|--|--|
| C 1 2 N 15/09 1/21 9/10 | ZNA | C 1 2 N 15/00 1/21 9/10 | ZNAA | | |
| C12P 13/04 // (C12N 1/21 | | C 1 2 P 13/04 | | | |
| # (C12N 1/21 | 審査請求 | 未請求 請求項の数12 OI | 、(全19頁) 最終頁に続く | | |
| (21)出願番号 | 特願2000-11171(P2000-11171) | (71)出願人 000002956 田辺製薬株 | 式会社 | | |
| (22) 出顧日 | 平成12年1月20日(2000.1.20) | (72)発明者 松前 裕明 | 市中央区道修町3丁目2番10号 | | |
| (31) 優先権主張番号 (32) 優先日 | 特願平11-13688 平成11年1月22日(1999.1.22) | 802 | 市東灘区甲南町2丁目5番10ー | | |
| (33)優先権主張国 | 日本 (JP) | (72)発明者 谷口 友康 埼玉県戸田 | 市本町2丁目16番3-305 | | |
| | | (72)発明者 柴谷 武爾 兵庫県神戸 | 市東灘区渦森台3丁目18番5号 | | |
| | | (74)代理人 100076923 弁理士 箕 | 浦繁夫 | | |
| | | | 最終頁に続く | | |

(54)【発明の名称】 新規微生物およびそれを用いるL-アミノ酸の製法

(57)【要約】

【課題】 高いフェニルアラニン・トランスアミナーゼ活性を有する、新規組換え微生物を提供する。また該微生物を用いた工業的有利なL-アミノ酸の製法を提供する。さらに、これらを利用したN-置換アミノ酸誘導体および2-オキソイミダゾリジン誘導体の製法を提供する。

「解決手段」 宿主微生物中で機能するプロモータの下流に、バラコッカス属に属する微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードする DNA が組込まれた組換えブラスミドを、エシェリシア・コリである宿主微生物中に含有せしめた組換え微生物であって、該プロモータとフェニルアラニン・トランスアミナーゼの翻訳開始コドンとの間の塩基配列が配列番号5に示された配列である、組換え微生物。該微生物を利用したLーアミノ酸の製法。また、N-置換アミノ酸誘導体および2ーオキソイミダゾリジン誘導体の製法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 宿主微生物中で機能するプロモータの下流に、パラコッカス属に属する微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAが組込まれた組換えプラスミドを、エシェリシア・コリである宿主微生物中に含有せしめた組換え微生物であって、該プロモータとフェニルアラニン・トランスアミナーゼの翻訳開始コドンとの間の塩基配列が配列番号5に示された配列である、組換え微生物。

【請求項2】 パラコッカス属に属する微生物が、パラ 10 コッカス・デニトリフィカンスである請求項1記載の微生物。

【請求項3】 該プロモータが lacプロモーターである、請求項1記載の組換え微生物。

【請求項4】 請求項1~3のいずれか1項記載の微生物を用いて、フェニルアラニン・トランスアミナーゼを生産する方法。

【請求項5】 請求項1~3のいずれか1項記載の微生物または該微生物の処理物を、アミノ供与体の存在下に、一般式(II)

【化1】

(但し、式中、nは1または2を表す。) で示されるオキソ酸化合物に作用させることを特徴とする、一般式(1)

[化2]

. (但し、nは前記と同一意味を有する。)で示されるL -アミノ酸の製法。

【請求項6】 アミノ供与体が、L-アスパラギン酸又はL-グルタミン酸である請求項5記載の製法。

【請求項7】 オキソ酸化合物が2ーオキソー4ーフェニル酪酸でありLーアミノ酸がL-2ーアミノー4ーフェニル酪酸である、請求項5記載の製法。

【請求項8】 請求項7記載の製法によりL-2-アミノ-4-フェニル酪酸を得、該化合物をエステル化した 40後、α位に脱離基を有するα-置換カルボン酸又はα-置換カルボン酸エステル化合物と反応させて、一般式

(III)

[123]

(但し、式中、R¹は、低級アルキル基、アラルキル 基、シクロアルキル基またはアリール基を表す。R ³は、低級アルキル基、アラルキル基またはアリール基を示す。R³は、水素原子、低級アルキル基、アラルキル基、シクロアルキル基またはアリール基を表す。)で示される化合物を得、ついでR³が水素原子でない場合には、所望により、該化合物を接触還元及び/又は酸処理することにより置換基R³を除去することを特徴とする、N一置換アミノ酸誘導体の製法。

2 .

【請求項9】 R¹がエチル基、R¹がメチル基である請求項8記載の製法。

【請求項10】 N-置換アミノ酸誘導体が、N-〔(1S)-エトキシカルボニル-3-フェニルプロピル】-L-アラニンである請求項9記載の製法。

【請求項11】 請求項10記載の製法によりN-[(1S)-エトキシカルボニル-3-フェニルプロビル]-L-アラニンを得、該化合物をさらに酸塩化物と 反応させて、下式

(化4]

20

30

で示される化合物に変換することを特徴とするN-置換アミノ酸誘導体の製法。

【請求項12】 請求項10記載の製法により得たN-[(1S)-エトキシカルボニル-3-フェニルプロピル]-L-アラニンを、その活性エステル体(カルボキシル基における反応性誘導体)に変換した後、一般式(IV)

【化5】

(但し、R¹は低級アルキル基又はフェニル基置換低級アルキル基を表す。)で示される2-オキソイミダゾリジン-4-カルボン酸誘導体と縮合反応させ、得られた化合物をさらに酸処理および/又は接触還元して置換基R¹を除去して、下式

(化6)

で示される化合物を得、所望により、該化合物をその薬 理的に許容し得る塩とすることを特徴とする、2-オキ ソイミダゾリジン誘導体またはその薬理学的に許容しう る塩の製法。

50 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、フェニルアラニン・トランスアミナーゼ生産能を有する新規組換え微生物および該微生物を用いるL-アミノ酸の製法に関する。 【0002】

3

【従来の技術】フェニルアラニン・トランスアミナーゼ活性を有するパラコッカス属等の微生物を利用して、Lーアミノ酸をオキソ酸化合物から酵素的に製造する方法が知られていた。具体的には例えば、Lーフェニルアラニンをフェニルビルビン酸から製造する方法(Applied 10 Biochemistry and Biotechnology、第11巻、第367頁、1985年)や医薬として有用な2ーオキソイミダゾリジン誘導体(塩酸イミダブリルなど)の製造中間体であるLー2ーアミノー4ーフェニル酪酸を、2ーオキソー4ーフェニル酪酸から製造する方法(特開昭60-156394号)が知られていた。

【0003】また、パラコッカス・デニトリフィカンスからフェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードする遺伝子が単離されており、これを含む組換えプラスミドを宿主大腸菌に導入した組換え微生物が報告されてい 20る (Oueら、J.Biochem.、第121巻、第161-171頁、1997年; Takaqiら、Biotechnology and Applied Biochemistry、第13巻、第112-119頁、1991年; 特開平1-153084号)。前記組換え微生物は、親株であるパラコッカス・デニトリフィカンスよりも高いフェニルアラニン・トランスアミナーゼ生産能を有していた。

【0004】しかしながら、L-アミノ酸類の工業的製造に利用するためには、さらに高いフェニルアラニン・トランスアミナーゼ生産能を有する微生物の育種が望まれていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、高いフェニルアラニン・トランスアミナーゼ活性を有する、新規組換え微生物を提供することにある。また該微生物を用いた工業的有利なL-アミノ酸の製法を提供することにある。さらに、これらを利用したN-アルキル化アミノ酸エステルおよび2-オキソイミダゾリジン誘導体の製法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究した結果、トランスアミナーゼ発現プラスミドから、パラコッカス・デニトリフィカンスに由来するフェニルアラニン・トランスアミナーゼ翻訳領域の上流域に存在したロダニース様蛋白質翻訳領域を除去するとともに特定塩基配列に置きかえるととにより、組換え微生物のトランスアミナーゼ生産能が顕著に高まることを見出し、本発明を完成した。

【0007】すなわち、本発明は、宿主微生物中で機能 ルアラニン・トランスアミナーゼを属するプロモータの下流に、パラコッカス属に属する微生 る微生物であれば限定されず、例えば物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼをコー 50 デニトリフィカンス等が挙げられる。

ドするDNAが組込まれた組換えプラスミドを、エシェリシア・コリである宿主微生物中に含有せしめた組換え微生物であって、該プロモータとフェニルアラニン・トランスアミナーゼの翻訳開始コドンとの間の塩基配列が配列番号5に示された配列である、組換え微生物である。

4

【0008】また、前記微生物又は該微生物の処理物を、アミノ供与体の存在下に一般式(II) 【0009】

(化7]

(0010) (但し、式中、nは1または2を表す。) で示されるオキソ酸化合物に作用させることを特徴とす る、一般式(1)

[0011]

[化8]

【0012】(但0、n は前記と同一意味を有する。) で示されるL-アミノ酸(L-2-アミノ-4-フェニル酪酸等)の製法である。

【0013】さらに、前記製法により得たL-2-アミノ-4-フェニル酪酸から、N-置換アミノ酸誘導体、さらに2-オキソイミダゾリジン誘導体またはその薬理学的に許容しうる塩を製造する方法である。

[0014]

30 【発明の実施の形態】本発明の微生物は、パラコッカス 属微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼ を発現するためのプラスミド(以下、トランスアミナー ゼ発現プラスミドと称する)を、エシェリシア・コリの 宿主微生物中に導入することにより得られる。

【0015】トランスアミナーゼ発現プラスミドは、フェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAが、プロモータの下流に機能的に連結されており、フェニルアラニン・トランスアミナーゼが該プロモータの調節の下に発現する。

【0016】本発明の微生物の含有するトランスアミナーゼ発現プラスミドは、パラコッカス属微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAがプロモータの下流に組込まれた組換えプラスミドであって、該プロモータとフェニルアラニン・トランスアミナーゼの翻訳開始コドンとの間の領域は配列番号5に示された塩基配列を有する。

(0017)パラコッカス属に属する微生物は、フェニルアラニン・トランスアミナーゼを産生する能力を有する微生物であれば限定されず、例えば、パラコッカス・デニトリフィカンス等が挙げられる。

【0018】フェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAとしては、パラコッカス属微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼ遺伝子の中のフェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードする翻訳領域を用いることができる。

【0019】パラコッカス属微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼ遺伝子は、例えば、文献(タカギら、Biotechnology and Applied Biochemistry、第13巻、第112-119頁、1991年)記載の方法と同様に、ショットガンクローニングによりパラコッカス属微生物から以下のようにして単離することができる。

【0020】まずパラコッカス属微生物から染色体DNAを調製する。これを適当な制限酵素で処理(Sau3AIによる部分切断等)した後、適当なベクタープラスミドのプロモータ下流(pLG339のBamHI切断部位、pUC18のマルチクローニングサイト等)に連結する。ついで、得られた組換えプラスミドを用いて、宿主大腸菌を形質転換する。宿主大腸菌として、例えばアスパラギントランスアミナーゼ酸及び芳香族アミノ酸トランスアミナーゼの同時欠損変異を有し、該欠損変異に基20いてフェニルアラニン要求性を示す菌株(例えばエシェリシア・コリDG30株(Journal of Bacteriology、第130巻、第441-444頁、1987年)を用いれば、目的遺伝子を含む組換えプラスミドが導入された菌株は、Lーフェニルアラニンを含まない最小培地で、Lーフェニルアラニン要求性が相補された菌株として容易に選択できる。

【0021】選択された形質転換株を培養し、得られた 菌体を用いて、フェニルアラニン・トランスアミナーゼ 活性を測定することにより、組換えプラスミド上に目的 30 遺伝子が含まれていることを確認することができる。

【0022】パラコッカス属微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼ遺伝子は、上記のような方法により単離できるほか、既知の塩基配列情報を利用して、取得するとともできる。

【0023】例えば、オウエらの文献(J.Biochem.、第121巻、第161-171頁、1997年)及び後記配列表の配列番号1には、バラコッカス・デニトリフィカンス(バラコッカス・デニトリフィカンス 1FO12442)から単離したフェニルアラニン・トランスアミナーゼ遺伝 40子を含む染色体断片の塩基配列が開示され、同文献及び後記配列表の配列番号2には、当該フェニルアラニン・トランスアミナーゼのアミノ酸配列が開示されている。【0024】開示された塩基配列の情報をもとにブライマーやブローブを設計し、これらを用いるPCR(Polymerase chain reaction)法、コロニーハイブリダイゼーション法などを適宜組み合わせて、DNAライブラリーから、パラコッカス属微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼ遺伝子を取得できる。

【0025】DNAライブラリーは、パラコッカス属微

生物の染色体DNAを用い、例えば、「Molecular Cloning」(Sambrook, J., Fritsch, E. F.およびManiatis, T.著、Cold Spring Harbor Laboratory Pressより1989年に発刊)に記載の方法により調製できる。

【0026】かくして単離されたパラコッカス属微生物由来のフェニルアラニン・トランスアミナーゼ遺伝子の塩基配列を決定し、翻訳領域を同定できる。この翻訳領域を含むDNA断片を切り出して、フェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAとして用いるととができる。

【0027】フェニルアラニン・トランスアミナーゼを コードするDNAとしては、具体的には、例えば配列番 号1の第1024~2205番目の塩基からなる塩基配 列を含むDNAが挙げられるが、これに限定されない。 【0028】このほか、配列番号1の第1024~22 05番目の塩基で示される塩基配列を有するDNAと、 ストリンジェントな条件下のハイブリダイゼーション (すなわち6×SSCまたはこれと同等の塩濃度のハイ ブリダイゼーション溶液中、50~60℃の温度条件 下、約16時間ハイブリダイゼーションを行い、6×S SCまたはこれと同等の塩濃度の溶液等で必要に応じて 予備洗浄を行った後、1×SSCまたはこれと同等の塩 濃度の溶液中で洗浄を行うこと) によりハイブリダイズ し得るDNAであって、フェニルアラニントランスアミ ナーゼ活性を有する蛋白質をコードするDNAが挙げら れる。

【0029】フェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAは、自然界に存在するフェニルアラニン・トランスアミナーゼ遺伝子の翻訳領域を用いることもできるが、その一部の塩基配列を改変したものであってもよい。ひとつのアミノ酸をコードするコドンは各々1~6種類知られており、塩基配列を改変する際は、通常、コードするアミノ酸配列に変更が生じないように設計される。設計した塩基配列を持つDNAは、化学合成したDNAの連結、DNAの断片化と結合、部位特異的変異導入法(site specific mutagenesis)(Proceedings of National Academy of Sciences、第81巻、第5662~5666頁、1984年)等を組み合わせることによって取得できる。

【0030】フェニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAを、適当なベクタープラスミド中のプロモータ下流に連結することにより、トランスアミナーゼ発現プラスミドを得ることができる。この際、該プロモータとフェニルアラニン・トランスアミナーゼの翻訳開始コドンとの間の塩基配列が、特定の配列、すなわち後記配列表の配列番号5に示された配列となるようにすればよい。

【0031】プロモータとフェニルアラニン・トランスアミナーゼの翻訳開始コドンとの間の塩基配列は、フェ

(5)

ニルアラニン・トランスアミナーゼをコードするDNAの制限酵素処理などによるDNA断片化、断片化したDNAの結合、化学合成したリンカーDNAの連結、部位特異的変異導入法、PCR法等を適宜組合わせることによって、後記配列表の配列番号5に示された塩基配列となるように構築することができる。

【0032】プロモータは、宿主微生物である大腸菌(エシェリシア・コリ)中で機能し得るプロモータであればよく、特に限定されない。このようなプロモーターとしては、例えばしacプロモーター(大腸菌ラクトー 10スオペロンのプロモーター)が挙げられる。 しacプロモーターの塩基配列を後記配列表の配列番号3に示した。

【0033】ベクタープラスミドは、宿主微生物である 大陽菌(エシェリシア・コリ)中で複製可能なプラスミ ドであれば特に限定されない。このようなベクタープラ スミドとしては、例えばpBluescriptSK (+) (Stratagene社製)、pLG339 (Gene、第1 8巻、第335頁、1982年、ATCC37131)、pUC 18 (Gene、第33巻、第103頁、1985年、ATCC 20 37253) 等が挙げられる。このうち、pUC18がとり わけ好ましい。

【0034】トランスアミナーゼ発現プラスミドを、通常の形質転換法により宿主微生物となるエシェリシア・コリに導入することにより、本発明の組換え微生物を取得できる。このような宿主微生物は特に限定されないが、例えば、エシェリシア・コリDH5株、エシェリシア・コリJM109株、エシェリシア・コリHB101株(Journal of molecular biology、第41巻、第459頁、1969年、ATCC33694)、エシェリシア・コリJM109株(蛋白質・核酸・酵素、第29巻、第294頁、1981年)等が挙げられる。このうち、エシェリシア・コリHB101株が好ましい。

【0035】本発明の組換え微生物において、フェニルアラニン・トランスアミナーゼの高発現が実現する。フェニルアラニン・トランスアミナーゼ活性は、フェニルビルビン酸、2-オキソー4-フェニル酪酸などを基質とし、Lーグルタミン酸、Lーアスバラギン酸などをアミノ供与体として含む反応溶液中、微生物菌体を酵素源として添加し、公知の方法により測定できる。

【0036】本発明の組換え微生物もしくは該微生物の処理物を利用した酵素反応により、オキソ酸化合物(フェニルビルビン酸または2-オキソー4-フェニル酪酸)からL-アミノ酸(L-フェニルアラニンまたはL-2-アミノー4-フェニル酪酸)を製造することができる。

【0037】すなわち、本発明の組換え微生物もしくは 該微生物の処理物を、アミノ供与体の存在下に、一般式 (11)

[0038]

[119]

8 .

【0039】(但し、式中、nは1または2を表す。)で示されるオキソ酸化合物に作用させることにより、一般式(I)

[0040]

(化101

【0041】(但し、nは前記と同一意味を有する。) で示されるL-アミノ酸を製造できる。

【 0 0 4 2 】酵素反応に用いる微生物(生菌体、培養物等)及びそれらの処理物(洗浄菌体、乾燥菌体、培養上清、菌体破砕物、菌体自己消化物、菌体抽出物等)は、フェニルアラニン・トランスアミナーゼ活性を有するものであればよく、その形態は特に限定されない。

20 【0043】微生物の培養は常法により行うことができる。例えば、炭素源、窒素源、有機栄養源、無機塩類などを含む通常の栄養培地のpHを5.0~9.0公調整し、これに微生物を接種したのち10~45℃、好ましくは28~37℃で、好気的に培養すればよい。本発明の微生物の含有する発現プラスミドにおいて、トランスアミナーゼが1acプロモータの制御下に発現するよう構築されている場合には、培地中にラクトース、IPTG(イソプロビルー1ーチオーβーDーガラクトシド)などの酵素誘導物質を添加することが、トランスアミナーゼ発現を高める20 ために望ましい。

【0044】 微生物の培養液から遠心分離またはろ過等により生菌体を得ることができる。また、生菌体を生理食塩水等で洗浄することにより洗浄菌体を得ることができ、生菌体や洗浄菌体等を凍結乾燥またはアセトン乾燥することにより乾燥菌体を得ることができる。また、生菌体、洗浄菌体等を種々の物理化学的方法(例えば、超音波、フレンチブレス、浸透圧、凍結融解、アルミナ破壊、溶菌酵素、界面活性剤または有機溶媒等で処理)で処理することにより、菌体の破砕物を得ることができ、これら菌体や細胞の破砕物からろ過または遠心分離などにより固形物を除去することによって菌体の抽出物を得

【0045】基質とするオキソ酸化合物およびアミノ供 与体は、遊離の形でも塩の形でも反応系に供することが できる。

ることができる。

【0046】アミノ供与体としては、例えばL-アスパラギン酸、L-グルタミン酸が挙げられ、L-グルタミン酸が好ましい。アミノ供与体は、オキソ酸化合物1モルに対して通常1~3モル、とりわけ1.3~1.5モ50 ル使用するのが好ましい。

【0047】酵素反応は、フェニルアラニン・トランスアミナーゼの安定性を考慮して40℃未満で行うのが好ましいが、とりわけ28~37℃で実施するのが好ましく、また、そのpHは7~9となるよう調整するのが好ましい。また、上記酵素反応に際しては、臭化セチルトリメチルアンモニウム、臭化セチルビリジニウム等の界面活性剤を反応液中に0.001~0.1%程度になるよう添加しておくことにより酵素反応を促進させることもできる。

【0048】本酵素反応は反応時間を適当に調整するととにより反応進行率を100%にまで高めることができ、10る。反応液中に生成した目的L-アミノ酸の分離精製は、通常のイオン交換樹脂法やその他の公知方法を単独で、或いは組合せて容易に行うことができる。

【0049】上記のようにして得たL-アミノ酸(L-2-アミノ-4-フェニル酪酸)から、既知の方法(米国特許第4542234、同第4344949、特開昭59-181247、特開昭60-13715、特開昭63-174956記載の方法等)により、N-置換アミノ酸誘導体へ導くことができる。

【0052】(但し、式中、R¹は、低級アルキル基、アラルキル基、シクロアルキル基またはアリール基を表す。R¹は、低級アルキル基、アラルキル基またはアリール基を示す。R³は、水素原子、低級アルキル基、アラルキル基、シクロアルキル基またはアリール基を表す。)で示される化合物を得、ついでR³が水素原子でない場合には、所望により、該化合物を接触還元及び/又は酸処理(好ましくは接触還元)することにより置換基R³を除去することにより、N-置換アミノ酸誘導体を得ることができる。

【0053】一般式(III)で示される化合物において、R¹、R¹又はR¹で示される低級アルキル基(炭素数1~4のアルキル基)としては、メチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基などが挙げられる。アラルキル基としては、ベンジル基、α-フェネチル基、β-フェネチル基などが挙げられる。シクロアルキル基としては、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペプチル基などが挙げられる。アリール基としては、無置換フェニル基、アルキル基置換フェニル基(トリル基

等)、ハロゲン原子・ニトロ基置換フェニル基などが挙 げられる。

【0054】一般式(III)で示される化合物において、R¹がエチル基、R¹がメチル基であることが好ましい。

【0055】 α -置換カルボン酸又は α -置換カルボン酸エステル化合物が α 位に有する脱離基としては、ハロゲン原子(塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子など)、スルホニルオキシ基(脂肪族置換スルホニルオキシ基、芳香族置換スルホニルオキシ基、ハロスルホニルオキシ基等)が挙げられる。

【0056】かくして、各種アンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害剤の共通な合成中間体として有用なN-置換アミノ酸誘導体であるN-〔(1S)-エトキシカルボニル-3-フェニルプロピル〕-L-アラニンなどを製造できる。

【0057】得られたN-〔(1S)-エトキシカルボニル-3-フェニルプロピル〕-L-アラニンはさらに、特開昭62-48696記載の方法により、酸塩化物(例えば、塩化ギ酸の反応性誘導体(ホスゲンなど))と反応させることによって、下式【0058】 【化12】

COOC₂H₅

【0059】で示される化合物に変換することができる。

30 【0060】また、本発明の製法において得られる生成化合物(L-アミノ酸、N-置換アミノ酸誘導体)は、遊離の形であってもよく、或いは塩の形であってもよい。かかる塩としては、無機酸塩(塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩等)および有機酸塩(コハク酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、メタンスルホン酸塩等)が挙げられる。

(0061) さらに、上記で得られたN-置換アミノ酸 誘導体から、既知の方法(特開昭58-203971記 載の方法等)により、2-オキソイミダゾリジン誘導体 40 またはその薬理学的に許容しうる塩へ導くことができ る。

【0062】すなわち、上記で得られたN-〔(1S) -エトキシカルボニル-3-フェニルプロピル〕-L-アラニンを、その活性エステル体に変換した後、一般式 (IV)

[0063]

(化13]

12 .

【0064】(但し、R'は低級アルキル基又はフェニ ル基置換低級アルキル基を表す。)で示される2-オキ ソイミダゾリジン-4-カルボン酸誘導体と縮合反応さ せ、得られた化合物をさらに、酸処理及び/又は接触還 元 (好ましくは酸処理) して置換基尺 を除去して、下 10 式

[0065] 【化14】

【0066】で示される化合物を得、所望により、該化 合物をその薬理的に許容し得る塩とすることにより、2 オキソイミダゾリジン誘導体またはその薬理学的に許 容しうる塩を製造できる。かかる塩としては、無機酸塩 (塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩など)、ア ルカリ金属塩(ナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩 等)、アルカリ土類金属塩(カルシウム塩、マグネシウ ム塩等)、有機酸塩(コハク酸塩、マレイン酸塩、フマ ール酸塩、メタンスルホン酸塩など)、有機塩基との塩 (リジン塩、オルニチン塩等)が挙げられる。

【0067】N-((1S)-エトキシカルボニル-3 とは、そのカルボキシル基における反応性誘導体を意味 する。このような活性エステル体は、例えば前記化合物 を、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール又は1-ヒドロ キシコハク酸イミドと、縮合剤(ジシクロヘキシルカル ボジィミド等)の存在下で反応させることにより得られ る。

【0068】一般式 (IV) においてR'で示される低級 アルキル基としては、tert-ブチル基などが挙げられ る。フェニル基置換低級アルキル基としては、ベンジル 基などが挙げられる。とのうちR'は、ベンジル基であ ることが好ましい。

【0069】かくして、塩酸イミダブリル(化学名: $(4S) - 1 - \lambda + \mu - 3 - ((2S) - 2 - (N - 2S) - (N -$ ((1S)-1-エトキシカルボニル-3-フェニルプ ロピル) アミノ] プロピオニル} -2-オキソイミダゾ リジン-4-カルボン酸塩酸塩)など、アンジオテンシ ン変換酵素(ACE)阻害剤として有用な2-オキソイ ミダゾリジン誘導体またはその薬理学的に許容しうる塩 を製造することができる。

[0070]以下、実施例を挙げて本発明を具体的に説 50 ッカス(パラコッカス·デニトリフィカンス)由来染色

明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0071】なお、下記実施例において、各操作は特に 明示がない限り、「モレキュラークローニング(Molecu lar Cloning) 」(Sambrook, J., Fritsch, E.F.及びMan iatis, T. 著、Cold Spring Harbor Laboratory Press より1989年に発刊)に記載の方法により行うか、ま たは、市販の試薬やキットを用いる場合には市販品の指 示書に従って使用した。

[0072]

【実施例】実施例1 トランスアミナーゼ高発現プラス ミドpPAP243及びこれを含む大腸菌形質転換株の 取得

(1)発現プラスミドpPAP142の調製

タカギらの文献(Biotechnology and Applied Biochemi stry、第13巻、112-119頁、1991年;特開平1-153 084)記載の方法に従って、パラコッカス・デニトリ フィカンス(Paracoccus denitrificans IFO12442)の 染色体DNAからトランスアミナーゼ遺伝子(フェニル アラニントランスアミナーゼ遺伝子)を含むDNA断片 を単離し、これを含む組換え発現プラスミド p P A P 1 42を得た。

【0073】pPAP142は、トランスアミナーゼ遺 伝子を含むパラコッカス・デニトリフィカンス染色体D NA断片 (約2.2 k b) が、ベクタープラスミドpU C18の1acプロモータ下流に連結されている。この 染色体DNA断片の塩基配列を後記配列表の配列番号1 に示し、この染色体DNA断片にコードされるトランス アミナーゼのアミノ酸配列を後記配列表の配列番号2に 示した。この染色体DNA断片中、トランスアミナーゼ -フェニルプロビル]-L-アラニンの活性エステル体 30 遺伝子翻訳領域(配列番号1の第1024~2205番 目の塩基に相当する塩基配列を有する)の上流には、パ ラコッカス・デニトリフィカンス由来の、プロモータ領 域と、ロダニース様蛋白質をコードする領域(配列番号 1の第166~927番目の塩基に相当する塩基配列を 有する)が存在する。

> [0074] pPAP142中、lacプロモータ(配 列番号3で示した塩基配列を有する)とパラコッカス由 来トランスアミナーゼ遺伝子翻訳領域(配列番号1の第 1024~2205番目の塩基に相当する塩基配列を有 40 する)との間の塩基配列は、後記配列表の配列番号4に 示した通りである。配列番号4の第237~998番目 の塩基に相当する塩基配列は、ロダニース様蛋白質をコ ードする領域の塩基配列である。

【0075】pPAP142を導入した大腸菌中では、 パラコッカス・デニトリフィカンス由来のトランスアミ ナーゼ遺伝子はベクター中のlacプロモータによって 発現すると考えられる。

【0076】(2)発現プラスミドpPAP243の調製 前記(1)で得たプラスミドpPAP142から、パラコ

体DNA断片中の、遺伝子源本来のプロモータ領域とロ ダニース様蛋白質をコードする領域を欠失させ、大腸菌 でのトランスアミナーゼの発現に必要な領域のみを残し たプラスミドを、以下のようにして構築した。(構築方 法の概略図を図1に示した。)まず、pPAP142を 鋳型とするPCR (polymerase chain reaction) によ り、pPAP142中のトランスアミナーゼ翻訳域N末 端側(177bp)とその上流非翻訳域の一部(95b p)を含む断片を増幅した。

【0077】PCRのためのプライマーとしては、後記 10 配列表の配列番号9及び配列番号10に示した塩基配列 を有する合成オリゴヌクレオチドを各々センスプライマ 一及びアンチセンスプライマーとして用いた。

【0078】センスプライマーの配列は、上流非翻訳域 部分配列(配列番号1の第929~958番目の塩基に 相当)のN末側を一部改変してKpnl認識部位が生成 されるように設計した。また、アンチセンスプライマー の配列は、トランスアミナーゼ翻訳域中の部分配列(配 列番号1の第1171~1200番目の塩基に相当) に 基づいて設計した。

【0079】PCRの反応は、5µ1 (0.09µg)のブ ラスミド pPAP142、各4μMのプライマー、1.0単位の DNAポリメラーゼ、5µ1の10倍緩衝液、各5µ1 (2m M) のデオキシNTPおよび30.5µ1の水からなる混合 液を用いて、94℃で30秒、55℃で30秒、72℃ で1分の工程を、30回繰り返すことにより行った。反 応後、反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、目的と するPCR産物のDNA断片(約300bp)をゲル中 から回収した。

【0080】得られたDNA断片をベクタープラスミド pBluescriptSK(+)(Stratagene社製) のEcoRVで切断部位に挿入し、プラスミドpBSK 1を得た。pBSK1中のEcoRI-KpnI-Ec oRI断片の塩基配列を決定し、PCRで得たDNAが 目的とする正しい配列を有していることを確認した。

【0081】プラスミドpBSK1をさらにEcoRl で切断し、得られた約150bpのDNA断片をpPA P142のEcoR [切断断片(約3800bp:アン ピシリン耐性遺伝子、lacプロモータ及びトランスア ミナーゼ遺伝子の3、末端側を含む)と連結して、組換 40 え発現プラスミドpPAP243を得た。

【0082】pPAP243は、1acプロモータの下 流にパラコッカス由来トランスアミナーゼ遺伝子の翻訳 領域及び3'非翻訳領域が正方向に連結されており、p PAP142におけるパラコッカス由来のプロモータ領 域とロダニース様蛋白質をコードする領域が欠失してい

【0083】pPAP243において、lacプロモー タ(配列番号3で示した塩基配列を有する)とパラコッ カス由来トランスアミナーゼ遺伝子翻訳領域(配列番号 50

1の第1024~2205番目の塩基に相当する塩基配 列を有する)との間の塩基配列は、配列番号5で示した 通りである。

14

【0084】(3)発現プラスミドpPAP243を含む 大腸菌形質転換株の取得

前項(2)で得た発現プラスミドpPAP243を、エシ ェリシア・コリ (Escherichia coli) HB101株に導入し、形質転換株 HB101(p PAP243)を得た。

【0085】実施例2 トランスアミナーゼ発現プラス ミド p P A P 2 4 3 を含む大腸菌形質転換株の培養物の トランスアミナーゼ活性

前記実施例1(3)で得たトランスアミナーゼ発現プラス ミドpPAP243を導入した形質転換株HB101 (pPAP243) (実施例1(3)) のトランスアミナ ーゼ活性を測定した。

【0086】また、ロダニース様蛋白質をコードする領 域などを除く前の発現プラスミドpPAP142(実施 例1(1))、ロダニース様蛋白質をコードする領域など は除かれているがプロモータ(lac)とトランスアミ ナーゼ翻訳領域との間の配列がpPAP243とは異な る対照発現プラスミド p P A P 1 4 1 6 (後記参考例 1 (1))、pPAP1417 (後記参考例1(2)) 及びp PAPSD61(後記参考例1(3)) について、これら を導入した形質転換株のトランスアミナーゼ活性を測定 ・比較した。

【0087】形質転換株の培養及びトランスアミナーゼ 活性の測定は、以下のように行った。LBG寒天培地 (1%バクトトリプトン、0.5%イーストエキストラ クト、0.5%NaC1、2%グルコース、2%寒天) で前培養した菌を一白金耳、生理食塩水4.5m1に懸 濁した後0.5m1を生産用培地(1%乳糖、0.2% ブドウ糖、0.5%L-グルタミン酸ナトリウム、2% コーンスチープリカー、2%ミーストN、0、3%リン 酸第1カリウム、0.7%リン酸第2カリウム、0.1 %硫酸アンモニウム、0.025%硫酸マグネシウム・ 7水和物、0.03%カラリン、アンピシリン200μ g/mlを含む培地 (pH7.0)) 50 ml に植菌 し、37℃にて26.5時間振とう培養した。培養後、 培養液0.2mlを採取し、洗浄用液(0.01%臭化 セチルトリメチルアンモニウム、0.9%塩化ナトリウ ム)4m1に添加して30℃、30分間インキュベート した。これを遠心分離した後上清4mlを除去し、残っ た菌体について、トランスアミナーゼ活性を測定した。 【0088】トランスアミナーゼ活性(フェニルアラニ ン・トランスアミナーゼ活性)は、2-オキソー4-フ ェニル酪酸を基質とし、L-グルタミン酸をアミノ供与 体として、以下のように測定した。

【0089】前記被験菌体(0.2m1)に基質溶液 (0.25M 2-オキソー4-フェニル酪酸カリウム、0.3 75M L-グルタミン酸ナトリウムおよび0.125M ピリ ドキサール-5'-リン酸) 0.8mlを添加し、30 *Cで30分反応させた後、1N塩酸4mlを添加して反 応停止させた。これを蒸留水で適宜希釈した後、HPL C (Nucleosil 10C18カラム(4×250mm、MAC HEREY-NAGEL社製)、移動相40mMリン酸* *カリウム(pH2. 5) /CH,CN [9/1]、流速1 ml/分、検出波長254nm)にて、反応生成物L-2-アミノ-4-フェニル酪酸を測定・定量した。 【0090】測定結果を下記表1に示した。

16

[0091]

【表1】

| | 設り | |
|---|--|--|
| 免現プラスミド | プロモータ (lac) とトランスアミナーゼ 翻訳領域の間の配列 | 大陽歯形質転換株の トランスアミナーゼ活性 (units/ml broth) |
| 本発明 pPAP243 | 配列番号5 | 4. 7 |
| 対照 pPAP142 pPAP1416 pPAP1417 pPAPSD61 | 配列番号 4 配列番号 6 配列番号 7 配列番号 8 | 2. 2 1. 0 0. 3 2. 5 |

【0092】表1に示した通り、pPAP243をHB 101株に導入した形質転換株は、ロダニース様蛋白質 をコードする領域などを除く前の発現プラスミドpPA P142を導入した株の約2.1倍の高い活性を示し

【0093】また、pPAP243と同様にロダニース 様蛋白質をコードする領域などは除かれているがプロモ ータとトランスアミナーゼ翻訳領域との間の配列が_P P AP243とは異なる発現プラスミド、pPAP141 6、pPAP1417及びpPAPSD61を各々導入 した形質転換株では、pPAP243を導入した株の約 1/2以下の活性しか認められなかった。

酪酸の製造

生産用培地(1%乳糖、0.2%ブドウ糖、0.5%L - グルタミン酸ナトリウム、2%コーンスチープリカ ー、2%ミーストN、0.3%リン酸第1カリウム、

0. 7%リン酸第2カリウム、0. 1%硫酸アンモニウ ム、0.025%硫酸マグネシウム・7水和物、0.0 3%カラリンを含む培地 (pH7.0)) 100 ml に、前記実施例1の(3)で得た大腸菌形質転換株HB 101 (pPAP243) を1白金耳植種し、37℃で 26時間培養する。この培養液に2-オキソー4-フェ ニル酪酸カリウム4.33g、L-グルタミン酸ナトリ ウム5.07gおよびピリドキサルリン酸2.65mg を添加後、アンモニア水でpH8. 8に調整し、更に3 0℃で26.5時間静置して酵素反応を行う。2時間お よび5時間反応後に、それぞれ2-オキソー4-フェニ ル酪酸カリウム2.16gとL-グルタミン酸ナトリウ ム2.54g(pH8.8)を添加して反応を行う。反 応後、コットンフィルターでろ過を行い、HCIで溶解

後、活性炭処理して、5N NaClでpH5.5に調 整する。かくして収率約88%で光学活性体L-2-ア ミノー4 ーフェニル酪酸の結晶を得ることができる。 【0095】参考例1 対照トランスアミナーゼ発現プ

ラスミドの調製

プロモータとトランスアミナーゼ翻訳領域との間の配列 がpPAP143とは異なる発現プラスミドpPAP1 416、pPAP1417及びpPAPSD61を以下 のように調製した。

【0096】(1)pPAP1416の調製

実施例1(1)で取得した発現プラスミドpPAP142 を、制限酵素KpnlおよびMlulで切断し、得られ たDNA断片(3890bp:アンピシリン耐性遺伝 子、lacプロモータ及びトランスアミナーゼ翻訳領域 を含む) にリンカーDNA(Kpnl-Mlulリンカ ~DNA:配列番号6の第70~84番目の塩基に相 当)を連結して閉環し発現プラスミドpPAP1416 を得た(調製方法の概略を図2に示した。)。 リンカー DNAは、381A型DNA合成機(アプライドバイオ システム社製) を用いてホスホアミダイト法によって合 40 成したものを用いた(以下、同)。

【0097】得られた発現プラスミドpPAP1416 は、プロモータ(1ac)及びパラコッカス由来トラン スアミナーゼ遺伝子の翻訳領域を含み、プロモータ(1) ac)とトランスアミナーゼ翻訳領域との間の塩基配列 は、配列番号6で示した通りである。

[0098](2)pPAP1417の調製 実施例1(1)で取得した発現プラスミドpPAP142 を、制限酵素Kpn【およびM!u【で切断した後、M Bヌクレアーゼ(Mung bean nuclease)で処理して末端 50 平滑化した。得られたDNA断片(約3890bp:ア

ンピシリン耐性遺伝子、1acプロモータ及びトランスアミナーゼ翻訳領域を含む)にリンカーDNA(KpnI-平滑末端リンカーDNA:配列番号7の第70~88番目の塩基に相当)を連結して閉環し発現プラスミドpPAP1417を得た(調製方法の概略を図2に示した。)。

【0099】得られた発現プラスミドpPAP1417 とに は、プロモータ(lac)及びパラコッカス由来トラン 導位 スアミナーゼ遺伝子の翻訳領域を含み、プロモータ(l はそ ac)とトランスアミナーゼ翻訳領域との間の塩基配列 10 る。 は、配列番号7に示した通りである。 【(

【0100】(3)pPAPSD61の調製 実施例1(1)で取得した発現プラスミドpPAP142 を、制限酵素KpnIおよびM1uIで切断し、得られたDNA断片(約3.9kb:アンピシリン耐性遺伝子、1acプロモータ及びトランスアミナーゼ翻訳領域を含む)にリンカーDNA(KpnI-M1uIリンカーDNA:配列番号8の第69~78番目の塩基に相当)を連結して閉環し発現プラスミドpPAPSD61を得た。

【0101】得られた発現プラスミドpPAPSD61は、プロモータ(1 a c)及びパラコッカス由来トランスアミナーゼ遺伝子の翻訳領域を含み、プロモータ(1 a c)とトランスアミナーゼ翻訳領域との間の塩基配列は、配列番号8で示した通りである。

[0102]

【発明の効果】本発明の微生物は、従来のトランスアミナーゼ発現組換え微生物と比較して顕著に高いトランスアミナーゼ発現能及び生産能を有する。また、本発明の*

・* 微生物は、トランスアミナーゼ以外のパラコッカス・デニトリフィカンス由来蛋白質を発現しない点でも有利である。

【0103】本新規微生物を用いることにより、L-アミノ酸(L-2-アミノー4-フェニル酪酸など)を工業的有利に製造できる。また、本新規微生物を用いることにより、L-アミノ酸を経由してN-置換アミノ酸誘導体アルキル及び2-オキソイミダゾリジン誘導体またはその薬理学的に許容しうる塩を工業的有利に製造できる。

【0104】「配列表フリーテキスト」 配列番号5のフリーテキスト

<223> ベクターの一部分とパラコッカス由来トランスアミナーゼ遺伝子翻訳領域の5'上流の一部分が融合した配列 (Sequence of the fusion of a portion of a vect or and 5' upstream part of the Paracoccus transami nase gene coding region)

[0105]配列番号6、7及び8のフリーテキスト <223> ベクターの一部分とリンカーとパラコッカス由来 20 トランスアミナーゼ遺伝子翻訳領域の5'上流の一部分 が融合した配列 (Sequence of the fusion of a portion of a vector, a linker, and 5' upstream part of the Paracoccus transaminase gene coding region)

【0106】配列番号9及び10のフリーテキスト <223→ 人工的に合成されたプライマーの配列(Artifici ally synthesized primer sequence)

-[0107]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> TANABE SEIYAKU CO., LTD.

Novel Microorganism and Process for Preparing L-Amino Acid Using the Same

<130> A00-4691

<140>

<141>

<150> JP013688/1999

<151> 1999-01-22

<160> 10

<170> PatentIn Ver. 2.0

[0108]

<210> 1

<211> 2251

<212> DNA

<213> Paracoccus denitrificans

<220>

<221> CDS

<222> (1024)..(2205)

<400> 1

gateggegte gecaagggea agaaggtege egacaagege gaaacegeeg ecaagegega 60 ctggaaccgg cagaaacacg tttggctgaa gcagggttaa gccttgccgc cccgcgcggc 120 tgcggttaca tcggtgtcgt ttctgcgcgc gcgggaggaa ggccgatgtc caccgattcc 180 gacgatccga aagtgctggt ctcgaccgac tggctcgccg cccatctgag cgatcccgac 240 ctgcgcgtca tcgacgccac ctggttcctg gagcccggcc gcgatgcgcg ggccgaatac 300 atggccgctc atatccccgg cggcccgctt cttcgacatc gacgagatcg cggacaagcg 360 cagcaactgc cgcatatggc gccccagccc gagatgttca tcagccgcat gcgcgccatg 420 ggcatcggcg acggccatca ggtcgtgatc tacgacaatt cgcccgtgcg ctcggcggcg 480 cgggtctggt ggaccttcaa gctgatgggc aagcaggacg tggcggtgct ggacgcggct 540 teggeaaatg getggeegag ggeegegaga tegaggacat geegeegate etgegegace 600 gccacatcac cgtgcaacgc caggcggcgc tggtgcgctg acgtgaccca ggtcgccgcg 660 gccagcaagc tgggcgacca tgagatcqtc gatgcgcgct cggccgaagc cttccgcggc 720 gaggegaccg aaccgeggge eggeetgege tegggecaca tecceggete gaaaageetg 780 cccttcggcc ggctctacga ccaggacggc acgctgaaat cacccgatgc gtgcgcgccg 840 aattcgaggc cgccggcgtg gacctgtcga aacccgtcat caccactgcg gctcgggggt 900 gacggcggcc gtgctgttcc tggcgcttga acgcatcggg caccgggacc attcgcttta 960 tgacggaagc tggggcgaat ggggcaggtt ccccgacctt aaaatcgcaa ccggagacgc 1020 gtg atg ctg ggc aat ctg aaa ccg cag gcc ccc gac aag atc ctg gcc Met Leu Gly Asn Leu Lys Pro Gln Ala Pro Asp Lys Ile Leu Ala 15 1 ctg atq ggc gaa ttc agg gcc gat ccc cgc cag ggc aag atc gac ctq 1116

Leu Met Gly Glu Phe Arg Ala Asp Pro Arg Gln Gly Lys Ile Asp Leu

20

25

| 7 | |
|---|--|

| 35 | | 40 | | 45 | |
|-----------------|---------|-------------|-------------|-----------------|------|
| Gly Val Gly Val | Tyr Lys | Asp Ala Thr | Gly His Thr | Pro Ile Met Arg | • |
| ggc gtg ggg gtc | tac aag | gat gcc acc | ggc cac acc | ccq atc atg cgq | 1164 |

- gcc gtc cac gcc gcg gag cag cgc atg ctg gaa acc gag acc acc aag 1212
 Ala Val His Ala Ala Glu Gln Arg Met Leu Glu Thr Glu Thr Thr Lys
 50 55 60
- acc tat gcc ggc ctc tcg ggc gag ccc gag ttc caa aag gcc atg ggc 1260
 Thr Tyr Ala Gly Leu Ser Gly Glu Pro Glu Phe Gln Lys Ala Met Gly
 65 70 75
- gag ctg atc ctg ggc gac gga ctg aaa tcc gag acc acc gcg acg ctg 1308 Glu Leu Ile Leu Gly Asp Gly Leu Lys Ser Glu Thr Thr Ala Thr Leu 80 85 90 95
- gcg acg gtc ggc ggc acc ggc gcc ctc cgg cag gcg ctg gaa ctg gcg 1356 Ala Thr Val Gly Gly Thr Gly Ala Leu Arg Gln Ala Leu Glu Leu Ala 100 105 110
- cgc atg gcg aac ccg gac ctg cgg gtc ttc gtc agc gat ccg acc tgg 1404 Arg Met Ala Asn Pro Asp Leu Arg Val Phe Val Ser Asp Pro Thr Trp 115 120 125
- ccg aac cat gtc tcg atc atg aat ttc atg ggc ctg ccg gtg cag acc 1452
 Pro Asn His Val Ser Ile Met Asn Phe Met Gly Leu Pro Val Gln Thr
 130 135 140
- tat cgc tat ttc gat gcc gag acc cgc ggc gtc gat ttc gag ggc atg 1500 Tyr Arg Tyr Phe Asp Ala Glu Thr Arg Gly Val Asp Phe Glu Gly Met 145 150 155
- aag gcc gac ctc gcc gcg aaa aag ggc gac atg gtg ctg ctg cac 1548 Lys Ala Asp Leu Ala Ala Ala Lys Lys Gly Asp Met Val Leu Leu His 160 165 170 175
- ggc tgc tgc cac aac ccg acc ggc gcc aac ctg acg ctg gat caa tgg 1596 Gly Cys Cys His Asn Pro Thr Gly Ala Asn Leu Thr Leu Asp Gln Trp 180 185 190
- gcc gag atc gcc tcg atc ctg gaa aag acc ggc gcg ctg ccg ctg atc

 Ala Glu Ile Ala Ser Ile Leu Glu Lys Thr Gly Ala Leu Pro Leu Ile

 195 200 205
- gac ctg gcc tat cag ggc ttc ggc gac ggg ctg gaa gag gac gcg gcc 1692 Asp Leu Ala Tyr Gln Gly Phe Gly Asp Gly Leu Glu Glu Asp Ala Ala 210 215 220
- ggc acc cgg ctg atc gcc tcg cgc atc ccc gag gtg ctg atc gcg occ 1740 Gly Thr Arg Leu Ile Ala Ser Arg Ile Pro Glu Val Leu Ile Ala Ala

23 225

230

235

tog tgc agc aag aac tto ggc atc tac ogc gaa ogc acc ggc tgc otg Ser Cys Ser Lys Asn Phe Gly Ile Tyr Arg Glu Arg Thr Gly Cys Leu 250 245 240

ctg gcg ctt tgc gcc gat gcg gcg acc agg gag ctg gcg cag ggc gcc Leu Ala Leu Cys Ala Asp Ala Ala Thr Arg Glu Leu Ala Gln Gly Ala 260

atg gcc ttc ctg aac cgc cag acc tat tcc ttc ccg ccc ttc cac ggc Met Ala Phe Leu Asn Arg Gln Thr Tyr Ser Phe Pro Pro Phe His Gly 280 275

gcc aag atc gtc tcg acc gtg ctg acc acg ccc gaa ctg cgc gcc gac 1932 Ala Lys Ile Val Ser Thr Val Leu Thr Thr Pro Glu Leu Arq Ala Asp 795 290

tgg atg gcc gag ctg gaa gcg gtg cgc agc ggc atg ctg cgc ctg cgc 1980 Trp Met Ala Glu Leu Glu Ala Val Arg Ser Gly Met Leu Arg Leu Arg 310 305

gag caa ttg gcg ggc gag ttg cgc gat ctc agc ggt tcg gac cgt ttc 2028 Glu Gln Leu Ala Gly Glu Leu Arg Asp Leu Ser Gly Ser Asp Arg Phe 330 325 320

ggc ttc gtg gcc gag cat cgc ggc atg ttc tcg cgc ctg ggc gcc acg 2076 Gly Phe Val Ala Glu His Arg Gly Met Phe Ser Arg Leu Gly Ala Thr 345

ccc gaa cag gtc aag cgc atc aag gaa gag ttc ggc atc tac atg gtg 2124 Pro Glu Gln Val Lys Arg Ile Lys Glu Glu Phe Gly Ile Tyr Met Val 360 355

ggc gat tog ogc ato aac ato goo ggg otg aac gac aac acc ato cog 2172 Gly Asp Ser Arg Ile Asn Ile Ala Gly Leu Asn Asp Asn Thr Ile Pro 375 370

atc ctg gcc cgc gct atc atc gag gtg ggg gtc taagccaccg caagggcgcc 2225 Ile Leu Ala Arg Ala Ile Ile Glu Val Gly Val 390 385

ggagacgcgc cctttttctt ccacgt

2251

[0109]

<210> 2

<211> 394

<212> PRT

<213> Paracoccus denitrificans

<400> 2

if if the first state of the fir

| | 25 | | | | | | | | | | T] a | 1 011 | ۸٦a | Leu |
|-----|---------|-------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|--------------|-------|-----|-----|
| Met | Leu Gly | / Asn | Leu | Lys | Pro | Gln | Ala | Pro | Asp | LVS | Tie | Leu | 714 | בכם |
| 1 | | | 5 | | | | | 10 | | | | | 12 | |

Met Gly Glu Phe Arg Ala Asp Pro Arg Gln Gly Lys Ile Asp Leu Gly
20 25 30

Val Gly Val Tyr Lys Asp Ala Thr Gly His Thr Pro Ile Met Arg Ala 35 40 45

Val His Ala Ala Glu Gln Arg Met Leu Glu Thr Glu Thr Thr Lys Thr 50 55 , 60

Tyr Ala Gly Leu Ser Gly Glu Pro Glu Phe Gln Lys Ala Met Gly Glu
65 70 75 80

Leu Ile Leu Gly Asp Gly Leu Lys Ser Glu Thr Thr Ala Thr Leu Ala 85 90 95

Thr Val Gly Gly Thr Gly Ala Leu Arg Gln Ala Leu Glu Leu Ala Arg 100 105 110

Met Ala Asn Pro Asp Leu Arg Val Phe Val Ser Asp Pro Thr Trp Pro 115 120 125

Asn His Val Ser Ile Met Asn Phe Met Gly Leu Pro Val Gln Thr Tyr 130 135 140

Arg Tyr Phe Asp Ala Clu Thr Arg Cly Val Asp Phe Glu Gly Met Lys
145 150 155 160

Ala Asp Leu Ala Ala Ala Lys Lys Gly Asp Met Val Leu Leu His Gly 165 170 175

Cys Cys His Asn Pro Thr Gly Ala Asn Leu Thr Leu Asp Gln Trp Ala 180 · 185 190

Glu Ile Ala Ser Ile Leu Glu Lys Thr Gly Ala Leu Pro Leu Ile Asp 195 200 205

Leu Ala Tyr Gln Gly Phe Gly Asp Gly Leu Glu Glu Asp Ala Ala Gly 210 215 220

Thr Arg Leu Ile Ala Ser Arg Ile Pro Glu Val Leu Ile Ala Ala Ser 225 230 235 240

Cys Ser Lys Asn Phe Gly Ile Tyr Arg Glu Arg Thr Gly Cys Leu Leu 245 250 255

Ala Leu Cys Ala Asp Ala Ala Thr Arg Glu Leu Ala Gln Gly Ala Met 260 265 270 Ala Phe Leu Asn Arg Gln Thr Tyr Ser Phe Pro Pro Phe His Gly Ala 275 280 285

Lys Ile Val Ser Thr Val Leu Thr Thr Pro Glu Leu Arg Ala Asp Trp 290 295 300

Met Ala Glu Leu Glu Ala Val Arg Ser Gly Met Leu Arg Leu Arg Glu 305 310 315 320

Gln. Leu Ala Gly Glu Leu Arg Asp Leu Ser Gly Ser Asp Arg Phe Gly 325 330 335

Phe Val Ala Glu His Arg Gly Met Phe Ser Arg Leu Gly Ala Thr Pro 340 345 350

Glu Gln Val Lys Arg Ile Lys Glu Glu Phe Gly Ile Tyr Met Val Gly 355 360 365

Asp Ser Arg Ile Asn Ile Ala Gly Leu Asn Asp Asn Thr Ile Pro Ile 370 375 380

Leu Ala Arg Ala Ile Ile Glu Val Gly Val 385 390

[0110]

<210> 3 <211> 35 <212> DNA <213> Escherichia coli

27

<400> 3 tttacacttt atgcttccgg ctcgtatgtt gtgtg

35

[0111]

<210> 4
<211> 1094
<212> DNA
<213> Paracoccus denitrificans

<400> 4
gaattgtgag cggataacaa tttcacacag gaaacagcta tgacatgatt acgaattcga 60
gctcggtacc cgatcggcgt cgccaaggqc aagaaqgtcg ccgacaagcq cqaaaccgcc 120
gccaagcgcg actggaaccq gcagaaacac gtttggctga accagggtta agccttgccg 180
ccccgcqcqq ctgcggttac atcqqtgtcq tttctqcqcq cqcggaqqa aqqccqatqt 240
ccaccgattc cgacgatccg aaaqtgctqq tctcgaccqa ctgqctcqc qcccatctqa 300
gcgatcccga cctgcgcgtc atcgacgcca cctggcgcca cctggcgcca cccggcgcg cgcgatgcgc 360

gggccgaata catggccgct catatccccg gcggcccgct tcttcgacat cgacgagatc 420 gcqqacaaqc qcaqcaactq ccqcatatqq cqccccaqcc cqaqatqttc atcaqccqca 480 tgcgcgccat gggcatcggc gacggccatc aggtcgtgat ctacgacaat tcgcccgtgc 540 geteggegge gegggtetgg tggacettea agetgatggg caageaggae gtggeggtge 600 tggacgcggc ttcggcaaat ggctggccga gggccgcgag atcgaggaca tgccgccgat 660 cctgcgcgac cgccacatca ccgtgcaacq ccaggcggcg ctggtgcgct gacgtgaccc 720 aggtegeege ggccageaag etgggegaee atgagategt egatgegege teggeegaag 780 cetteegegg egaggegace gaacegeggg eeggeetgeg etegggecae ateceegget 840 cgaaaagcct gcccttcggc cggctctacg accaggacgg cacgctgaaa tcacccgatg 900 cgtgcgcgc gaattcgagg ccgccggcgt ggacctgtcg aaacccgtca tcaccactgc 960 ggctcggggg tgacggcggc cgtgctgttc ctggcgcttg aacgcatcgg gcaccgggac 1020 · cattegettt atgaeggaag etgggeegaa tggggeaggt teecegaeet taaaategea 1080 1094 accognagaco coto

[0112]

<210> 5

<211> 156

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<223> Sequence of the fusion of a portion of a vector and 5' upstream part of the Paracoccus transaminase gene coding region.

gaattgtgag cggataacaa tttcacacag gaaacagcta tgacatgatt acgaattcga 60

tgaaggtacc gggcaccggg accattcgct ttatgacgga agctgggccg aatggggcag 120 156

gttccccgac cttaaaatcq caaccggaga cgcgtg

[0113]

<210> 6

<211> 90

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<223> Sequence of the fusion of a portion of a vector,

a linker, and 5' upstream part of the Paracoccus transaminase gene coding region.

<400> 6

gaattgtgag cggataacaa tttcacacag gaaacagcta tgacatgatt acgaattcga 60

gctcggtacc taaggaggtt taagcgcgtg

90

32

[0114]

<210> 7 <211> 90

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Sequence of the fusion of a portion of a vector, a linker, and 5' upstream part of the Paracoccus transaminase gene coding region.

<400> 7

gaattgtgag cggataacaa tttcacacag gaaacagcta tgacatgatt acgaattcga 60

gctcggtacc taaggaggtt taagctattg

90

[0115]

<210> 8

<211> 85

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Sequence of the fusion of a portion of a vector, a linker, and 5' upstream part of the Paracoccus transaminase gene coding region.

<400> 8

gaattgtgag cggataacaa tttcacacag gaaacagcta tgacatgatt acgaattcga 60

gctcggtacc ttaaggagac gcgtg

85

[0116]

<210> 9

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220⊳

<223> Artificially synthesized primer sequence.

<400> 9

gaaggtaccg ggcaccggga ccattcgctt -

30

[0117]

<210> 10

<211> 30

33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Artificially synthesized primer sequence.

<400> 10

ggtttccagc atgcgctgct cggcggcgtg

30

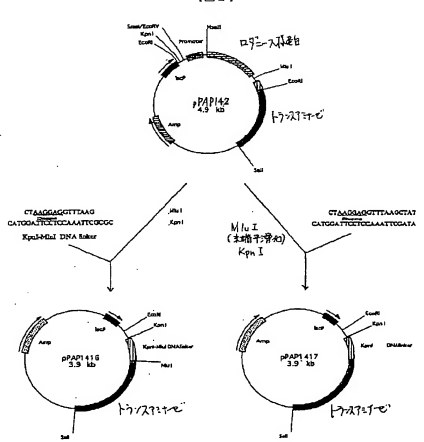
【0118】 【図面の簡単な説明】 * 【図2】対照トランスアミナーゼ発現プラスミドpPA10 P1416及びpPAP1417の作製方法概略を示す

【図1】トランスアミナーゼ髙発現プラスミドpPAP 模式図。

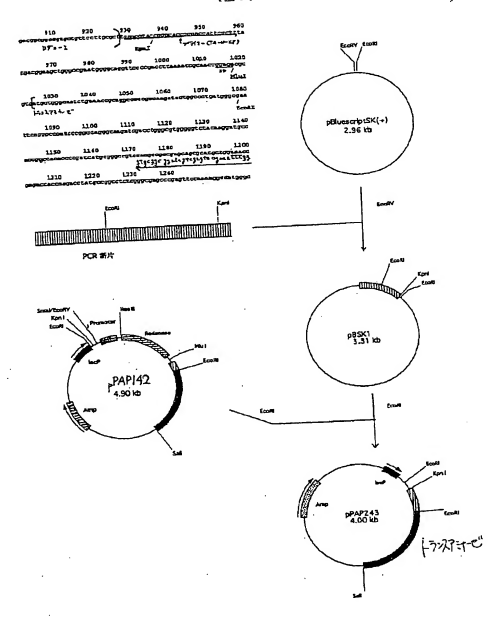
243の作製方法概略を示す模式図。

Ж

【図2】



(図1)



フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁷ C 1 2 R 1:19) 識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

(72)発明者 吉岡 龍蔵

大阪府三島郡島本町東大寺3丁目80番2-

306